(19)日本国特市庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出版公開番号

特開平11-180990 (43)公開日 平成11年(1999)7月6日

(51) Int.Cl.4		識別記号	FI	
C07F	9/32		C07F 9/32	
B01J	31/22		B 0 1 J 31/22	x
C 0 7 B	61/00	300	C 0 7 B 61/00	300

		審査請求 未請求 耐求項の数4 FD (全 5 頁)
(21)出願番号	特額平9-363876	(71)出職人 000001144 工業技術院長
(22) 出版日	平成9年(1997)12月18日	東京都千代田区鹿が関1丁目3番1号
	1360 7 (1007) 223202	(74)上記1名の後代理人 弁理士 佐伯 豪生 (外1 名)
		(71) 出版人 398020800 科学技術振興事業団
		埼玉県川口市本町4丁目1番8号 (74)上記1名の代章人 弁理士 佐伯 第年
		(72)発明者 田中 正人
		美域果つくば市東1丁目1番 工業技術院 物質工学工業技術研究所内
		(72) 発明者 華 職茂
		参加国つくば市権圏2-28-20-104

(54) 【宛明の名称】 ホスフィン酸アルケニル及びその製造方法

(57)【要約】 (修正有) 【課題】 新規なホスフィン酸アルケニル誘導体及びそ の製造方法を提供する。 【解決手段】 本発明は、分子の末端に炭素-炭素3重 結合を有する化合物と、有機ホスフィン酸とを、遷移金 風触媒の存在下に反応させて、ホスフィン酸アルケニル 誘導体を製造する方法、及び、その方法により製造し得 る新規なホスフィン酸アルケニル誘導体に関する。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 分子の末端に炭素-炭素3重結合を有す る化合物と、有機ホスフィン酸とを、遅移金属触媒の存 在下に反応させて、ホスフィン酸アルケニル誘導体を製

造する方法。 【請求用2】 錯体触媒の存在下において、一般式

R1C CH

(式中、R:は置換又は非置換のアルキル基、置換又は 非置換のシクロアルキル基、置換又は非置換のアリール 10 基、資物又は非資物のアラルキル基、資換又は非面換の 被素環基、置換又は非置換のエステル基、置換又は非置 撓のシリル茎を示す。) で表されるアセチレン化合物

を、一般式(11) R22P (O) OH (11) (式中、R2は置換又は非置換のアルキル基、置換又は 非置換のシクロアルキル基、置換又は非置換のアリール

基、置物又は非置拗のアラルキル基を示す。) で表され るホスフィン酸と反応させることを特徴とする一般式

(式中、R1、R1は、前記一般式(I)、(II)で示さ れるものと同じ、)で表されるホスフィン酸アルケニル の観冷力注

【請求項3】 結体触媒としてルテニウム錯体を用いる 30 懸造する方法に関する。また、本発明は、分子の末端の 請求項1の方法。

【請求項4】 一般式 (III) 【化21

(式中、R:は面換又は非面換のアルキル基、面換又は 非面接のシクロアルキル基、面換又は非面操のアリール 40 其 資地又は非資地のアラルキル基 資地又は非資地の 復表環基、エステル基、置換又は非置換のシリル基を示 L. R²は置換又は非置換のアルキル基 置換又は非置 摘のシクロアルキル基 著摘又は非著摘のアリール基 置換又は非置換のアラルキル基を示す。) で表されるホ スフィン酸アルケニル、

【発明の詳細を説明】

【産業上の利用分野】本谷明は、医薬・農薬類、智燃剤 等の会成に用いられる有限な物質であるホスフィン酸ア 50 式叉は縮合環式のものが好ましい。

2 ルケニル類、及び、アセチレン化合物とホスフィン酸と を反応させることからなる新規なその製造法に関するも のである.

【従来の技術】ホスフィン酸アルケニル類は、従来ケト ン類のアルファー位をハロゲン化し、生成アルファーハ ロケトンとジオルガノホスフィナイトとを反応させるい わゆるベルコフ反応により合成されている。しかし、本 方法には原料の入手上困難があり、また、生成物に含ま れないハロゲンを使用し、しかも副反応を作うため、エ 業的に有利な方法とは考えられない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、工業的に入 手容易なアセチレン化合物にホスフィン酸を反応させる ことからなる、ホスフィン酸アルケニル類の新規かつ効 辛的な製造方法を提供することを目的とするものであ

δ.

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記目的 20 を達するために鋭意研究の結果、遷移金属触媒、殊にル テニウム錯体破構の存在下において、ホスフィン酸がア セチレン結合に容易に付加する事実を見いだし、それに 基づいて本発明を完成するに至った。

【0005】すなわち、本発明によれば、アセチレン化 合物にホスフィン酸を反応させることからなるホスフィ ン酸アルケニル類の新規かつ効率的な製造方法が提供さ れる。本発明は、分子の末端に炭素-炭素3重結合を有 する化合物と、有機ホスフィン酸とを、運移金属触媒の 存在下に反応させて、ホスフィン酸アルケニル誘導体を 3重結合に有機ホスフィン酸が付加した構造を有する新

規なホスフィン酸アルケニル誘導体に関する。 【0006】本発明において原料の一つとして用いる分 子の末端に炭素-炭素3重結合を有するアセチレン化合 物は、分子の末端に炭素-炭素3重結合を有し、本発明 の化学反応を開客する官能基を有さないものであれば特

に制限はないが、次の一般式(I). RIC CH

(式中、R:は置摘又は非面換のアルキル基、面換又は 非蓄機のシクロアルキル基、蓄地又は非蓄機のアリール 基 運搬又は非運搬のアラルキル基 署施又は非軍権の 複素環基、置換又は非置換のエステル基、置換又は非置 機のシリル基を示す。)で表されるものが好ましい。ア ルキル基と1.7 は 倫和又は不倫和の市城社又は分枝領 状のものであり、その炭素数としては1~30が好まし く、さらに1~15程度の低級アルキル基が好ましい。 シクロアルキル基としては 倫和又は不終和の重理さ又 は多環式のものであり、3~20員環、好ましくは3~ 12日曜、さらに好ましくは3~7日雨の単環式、冬環

【0007】アリール基としては、単環式、多環式又は 縮合環式の六冊芳香能環を有するもので、その能素数と しては1~20のものが好ましく、さらには1~12程 皮のものが好ましい、アラルキル基としては、前記した アルキル基に前記したアリール基が置換したものであ り、その磁炭素数は7~30が好ましく、さらに7~1 2程度が好ましい。複素環基としは、窒素原子、酸素原 子又は硫黄原子などからなる界項原子を環系中に1個又 はそれ以上有する、飽和又は不飽和の、好ましくは3~ 10員環、より好ましくは5~10員環からなる単環 式、多環式又は縮合環式のものが軽ましい。エステル基 としては、前記したアルキル基、シクロアルキル基、ア リール基、アラルキル基又は被素環基でエステル化され たカルボキシル基が挙げられる。シリル基としては、無 機のシリル基でもよいが、前記したアルキル基、シクロ アルキル基、アリール基、アラルキル基又は複素環基を 有する有機シリル基が好ましい。また、これらのアルキ ル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基又 は複素環基の面換基としては、アルコキシ基、シアノ 基、ジアルキルアミノ基、シリル基等の管能基が挙げる 20 タン等の不活性ガス雰囲気で行うのが好ましい。反応混 れる。R1の具体例としては、フェニル基、ブチル基、 ヘキシル基、シクロヘキシル基、シクロヘキセニル基、

3

ベンジル基、チエニル基等が挙げられる。 【0008】一方、本発明の反応において用いられる有 機ポスフィン酸は、一般式(11)、

R22P (O) OH (11)(式中、R2は置換又は非置換のアルキル基、置換又は 非置換のシクロアルキル基、置換又は非置換のアリール 基、置換又は非置換のアラルキル基を示す。) で表され るものである。R¹基としては、前記したアルキル基、 シクロアルキル基、アリール基、又はアラルキル基が用 いられる。また、R¹基の置換基としては、アルコキシ 基、シアノ基、ジアルキルアミノ基、シリル基等が挙げ られるが、非常権のものが好ましい。R2の具体側とし ては、フェニル基、ナフチル基、メチル基、エチル基、 フリル基準が挙げられる。本発用の方法により製造され るホスフィン酸アルケニル誘導体は、分子の末端に影響 - 炭素2重結合を有し、当該2重結合の分子の内側にホ スフィン能類が結合した化合物であり、好ましくは次式

(III).

【0010】(式中のR:及びR:は前記したものを示 す、)で示される化合物である。

は、錯体触媒、殊にルテニウム錯体触媒の存在下におい て好ましい速度で進行する。ルテニウム弱体としては稀 々の構造のものを用いることが出来るが、好適なもの は、いわゆる低原子価のルテニウム錯体である。具体的 には、Rus (CO)12、Ru (cod) (cot) (cod, cotはそれぞれシクロオクタジエン、シク ロオクタトリエンを示す)、RuC12 (p-CoH;+) (PPh:) (p-CoH:sはシメンを示す). RuH: (CO) (PPh:):等が何示される。

【0012】これらのルテニウム錯体の使用量はいわゆ る触媒量で良く、アセチレン化合物に対して20モル% 以下であり、一般的には5モル%以下で十分である。 【0013】反応は特に溶媒を用いなくてもよいが、必 要に応じて溶媒中で実施することもできる。溶媒として は、炭化水素系もしくはエーテル系の溶媒が一般的に用 いられる。反応温度は、アセチレン化合物の構造による が一般には50℃以上に加熱するのが行ましく、通常は 80~200°Cの範囲から選ばれる。本反応の中間体は 酸素に敏感であり、反応の実施は、窒素やアルゴン、メ 合物からの精製物の分離は、クロマトグラフィー、蒸留 または再結晶によって容易に達成される。

【実施例】本発明を以下の実施例によってさらに具体的 に説明するが、実験整様は実施例に限定されるものでは

プロレン. 【0015】実験例1

1-オクチン(D. 4mmol)、ジフェニルホスフィ ン酸(0.48mmol)、Rus(CO)1s(1-オ 30 クチンに対して2.5mo1%)、および、トルエン (3m1)の混合物を、窒素雰囲気下、140℃で5時 間腕拝した。反応液のNMR測定によりジフェニルホス フィン酸1-オクテン-2-イルが74%の収率で生成 していることが判明した。反応液を濃縮し、カラムクロ マトグラフィー(ヘキサンーアセトングラディエント、 混合肚5:1ないし1:5)により分配精製し、単粧収 率8.8%で装葬なジフェニルホスフィン酸1ーオクテン -2ーイルが得られた。本化会物は文献未収数の新招化 合物であり、以下のスペルトルデータが得られた。

6 (t, 2H, J 7.5Hz), 1.51-1.44 (m, 8H), 0.85(t, 3H, J 7.0H 12C NMR (75MHz) &155, 7 (Jo-9. 2Hz), 132. 2 (Jc-> 2. 7), 131 -7 (Jc-r 10.3Hz), 128.5 (Jc-r1 3, 4Hz), 97, 6 (Jc-p 5, 2Hz), 3 【0011】本発明の反応は、遊移金属触媒、哲ましく 50 5.3 (Jc-p 4.3Hz), 31.6, 28.5,

40 'H NMR (300 MHz) & 7,85-7,7

9 (m, 4H), 7.52-7.40 (m, 6H),

4.76 (s. 1H), 4.37 (s. 1H), 2.1

26. 4. 22. 6. 14. 1;31P(H) NMR (121MHz) & 28.2;

HRMS: C20 H25 O2 Pとしての計算値: 328. 1590.

【0016】実施例2

触媒として、トリルテニウムドデカカルボニルの代わり CRuC1: (p-C:H:+) (PPh:) (0.01m mol)を用いて、実施例1と同様に反応させた。反応 液のNMR測定によりジフェニルホスフィン酸1-オク テン-2-イルが53%の収率で生成していることが判 10 ラムクロマトグラフィー(ヘキサン-アセトングラディ 明した。

【0017】実施例3

触媒として、トリルテニウムドデカカルボニルの代わり ERuH: (CO) (PPh:): (0, 01mmol) を用いて、実施例1と同様に反応させた。反応液のNM R測定によりジフェニルホスフィン酸1-オクテン-2 -イルが18%の収率で生成していることが判明した。

【0018】実験例4 触媒として、トリルテニウムドデカカルボニルの代わり に[RhCl(cod)]:(0.01mmol)を用 20 z), 1.53-1.26(m, 4H), 0.87 いて、実験例1と同様に反応させた。反応液のNMR測 定によりジフェニルホスフィン酸1-オクテン-2-イ ルが10%の収率で生成していることが判明した。

【0019】実練例5 触媒として、トリルテニウムドデカカルボニルの代わり (CRhC1 (cod) (PPhs) (0.01 mmo 1)を用いて、実施例1と同様に反応させた。反応流の NMR測定によりジフェニルホスフィン酸1-オクテン -2-イルが21%の収率で生成していることが特明し

た. 【0020】実施例6

HRMS:C10H21O2Pとしての計算値:300.1278.

【0021】実練例7 フェニルアセチレン(0.4mmol)、ジフェニルホ スフイン酸(0,48mmol)、Rus(CO) 12 (フェニルアセチレンに対して2,5mo1%),お 上び トルエン (3 m 1) の混合物を 姿态雲開気下 140℃で5時間視搾した。反応液を滞縮しカラムクロ 混合比5:1ないし1:5)により分離精製し、単純収

率70%で純粋なジフェニルホスフィン酸1-フェニル エテン-1-イルが得られた。 [0022] 出版例8 3-7ェニル-1-プロピン(0.4mmol), ジフ ェニルホスフィン酸(0.48mmol). Rus(C O) ++ (3-7+ニル-1-プロピンに対して2.5m

o 1%) 、および、トルエン (3m1) の混合物を、塑 素雰囲気下、140℃で5時間腕件した、反応液を濃縮 しカラムクロマトグラフィー(ヘキサンーアセトングラ★50 +)、219(100):

*GC-MS m/z (相対強度) 328 (5, M+), 219(100):

実測値: 328. 1580.

 ± 1 - ヘキシン(0.4 mmol)、ジフェニルホスフィ ン酸(0.48mmol), RuCl2(p-C9H14) (PPh:) (1-ヘキシンに対して2.5mol

%) . および、トルエン (3m1) の混合物を、敬素等 関気下、140℃で5時間撹拌した。反応液を濃縮しカ エント、混合比5:1ないし1:5)により分離精製 1... 単離収率6.7%で純粋なジフェニルホスフィン酸1

ーヘキシンー2ーイルが得られた。本化合物は文献未収 誰の新規化合物であり、以下のスペルトルデータが得ら H NMR (300 MHz) & 7.86-7.8

0 (m, 4H), 7, 53-7, 45 (m, 6H), 4, 75 (d. 1H, Js-> 1, 9Hz), 4, 39 (s, 1H), 2.17(t, 2H, J 7.3H (t, 3H, J 7. 1Hz);

18C NMR (75 MHz) & 155.7 (Jc-p 10.0Hz), 132.2 (Jc-+ 2.8H z), 131, 7 (Jc-> 10, 3Hz), 128, 5 (Jc-r 13.4Hz), 97.5 (Jc-r 5.2 Hz), 35. 0 (Jc-r 4. 2Hz), 28. 5,

21. 9. 13. 8: ³¹P(H) NMR(121 MHz) & 28.3: GC-MS m/z (相対強度) 300 (11, M 30 +), 219 (100):

実測値:300.1278. ★ディエント、混合比5:1ない1.1:5)により分解除 製し、単能収率79%で純粋なジフェニルホスフィン酸 3-フェニル-1-プロペン-2-イルが得られた。本 化合物は文献未収載の新規化合物であり、以下のスペル

1H NMR (300 MHz) & 7, 83-6, 4 マトグラフィー(ヘキサン-アセトングラディエント. 40 8 (m. 15H), 4, 88 (s. 1H), 4, 41 (s, 1H), 3.48(s, 2H);

トルデータが得られた。

13C NMR (75 MHz) & 154, 9 (Jc-P 9. 5Hz), 136. 8, 132. 2 (Jc-P 2.8Hz), 131.6 (Jc-> 10.4Hz), 129. 4. 128. 5. 128. 4 (Jc-r 13. 4Hz), 126, 9, 99, 0 (Jc-> 5, 1H z), 42. 0 (Jc-2 4. 7Hz);

31P(H) NMR(121 MHz) & 28.7; GC-MS m/z (相対発度) 334 (0.4. M

8/7/2008, EAST Version: 2.3.0.3

HRMS:C11H19O1Pとしての計算値: 334.1121. 実測値: 334, 1116.

【0023】宋餘例9 5-ヘキシノニトリル (O. 4mmol)、ジフェニル ポスフィン酸(0,48mmol)、Rus(CO):2 (5-ヘキシノニトリルに対して2.5mo1%)、お よび、トルエン(3m1)の混合物を、窒素雰囲気下、 140℃で5時間掲拝した、反応液を滞縮しカラムクロ

マトグラフィー (ヘキサン-アセトングラディエント. 率82%で純粋なジフェニルホスフィン酸5-シアノ-1-ペンテン-2-イルが得られた。本化会物は文献未 収載の新規化合物であり、以下のスペルトルデータが得 られた。

H NMR (300 MHz) & 7,87-7,8 2 (m, 4H), 7.53-7.42 (m, 6H), *

*4.75 (d, 1H, JH-P 1.7Hz), 4.39 (s, 1H), 2.17(t, 2H, J 7.4H z), 1, 49 (t, 2H, J 7, 3Hz), 1, 3 6-1.26 (m, 2H);

8

18C NMR (75 MHz) & 152. 9 (Jo-e 9, 5Hz), 132, 5 (Jc-> 2, 9Hz). 131.6 (Jc-P 10.3Hz), 128.6 (J 混合比5:1ないし1:5)により分解精製し、単縮収 10 c-> 13.4Hz), 119.3, 99.7 (Jc-> 5, 3Hz), 34, 0 (Jc-p 4, 2Hz), 2

> 2. 2. 16. 0: 31P (H) NMR (121 MHz) & 28.3; GC-MS m/z (相対強定) 311 (3, M+), 201(100):

【0024】実施例10 シクロヘキセン-1-イルエチン(0.4mmol)、20 6.31(bs, 1H), 4.88(s, 1H), 4. ジフェニルホスフィン酸(0,48mmol). Rus (CO)::(シクロヘキセン-1-イルエチンに対して 2.5mo1%)、および、トルエン(3m1)の混合 物を、物素常用気下、140℃で5時間報拝した、反応 液を連縮しカラムクロマトグラフィー (ヘキサンーアセ トングラディエント、混合比5:1ないし1:5)によ り分離精製し、単細収率6.5%で練粋なジフェニルホス フィン砂シクロヘキセン-1-イルエテン-1-イルが 得られた。本化合物は文献未収載の新規化合物であり、 以下のスペルトルデータが得られた。

'H NMR (300 MHz) ∂ 7,88-7,8 ₩

HRMS:C18H18NO2Pとしての計算値: 311.1074. 実測値: 311.1066.

#1 (m, 4H), 7.52-7.43 (m, 6H), 61(s, 1H), 2.39-1.58(m, 8H); 18C NMR (75 MHz) & 153.6 (Jc-p 9. OHz) 132. 2 (Jc-r 2. 8Hz), 1 31. 6 (Jc-> 10. 3Hz). 131. 5 (Jc-> 10. 2Hz), 128. 5 (Jc-: 13. 4H z), 97. 0 (Jc-r 4. 8Hz), 25. 4. 2 4. 7, 22. 4, 21. 8;

³¹P(H) NMR(121 MHz) & 29.1: GC-MS m/z (相対強度) 324 (3, M+), 30 219 (100):

HRMS: C20 H21 O2 Pとしての計算値: 324.1278.

【0025】実験例11

[0026]

ノナー1.8-ジイン(0.4mmol)、ジフェニル ホスフイン酸(0,9mmol), Rus(CO) 12 (ノナー1、8-ジインに対して5mo1%)、およ び、トルエン (3 m 1) の混合物を、窒素雰囲気下、1 40°Cで5時間撹拌した。反応液を滞縮しカラムクロマ トグラフィー (ヘキサンーアセトングラディエント、湿 4) 合比5:1ないし1:5)により分部精製し、単能収率 86%で純粋な2、8-ビス (ジフェニルホスフィニロ キシ)ーノナー1、8-ジエンが得られた。本化合物は 文献未収載の新規化合物であり、以下のスペルトルデー タが得られた。

実測値:324.1273. *¹H NMR (300 MHz) & 7,85-7,7

8 (m, 8H), 7. 51-7. 43 (m, 12H), 4, 74 (s, 1H) 4, 36 (S, 1H), 2, 14 (t. 4H, J. 7, 0Hz), 1, 51-1, 26 (m. 6H): 12C NMR (75 MHz) & 155.5 (Jc-9

9, 7Hz), 132, 3 (Jc→P 2, 7H z), 131.7 (Jc-v 10.3Hz), 128. 5 (Jc-r 13.3Hz), 97.9 (Jc-r 5.2 Hz), 35. 2 (Jc-P 4. 3Hz). 28. 1.

16.2: 31P(H) NMR(121 MHz) & 28.2;

HRMS: Cas Hat Ot Paとしての計算値: 556. 1930.

宇渊值:556.1925.

☆容易なホスフィン酸とアセチレンから効率的かつ安全に 要請でき、その分離精製も容易である。従って、本発明 到等の合成に有用なポスフィン酸アルケニル類を、 入手立句 は丁葉的に多大の効果をもたらす。

【帝明の効果】本帝明の方法により、医薬・農薬、智徳